- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All ★ Clear Selections

Print/Save Selected

Sond Results

Format
Display Selected Free

1.

5/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2007 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0002515655

WPI Acc no: 1982-98307E/198246

Keratin material micro-powder prepn. - by freezing keratin material hydrate and crushing, useful in cosmetics

Patent Assignee: KAO SOAP CO LTD (KAOS) Inventor: HONMA Y; NAITO Y; NEMOTO T

Patent Family (1 patents, 1 countries)

Patent Number	Kind	Date	Application Number Kind	Date	Update	Туре
JP 57163392	Α	19821007	JP 198148136	Α	19810331	198246 B
			JP 198148136	Α	19810331	

Priority Applications (no., kind, date): JP 198148136 A 19810331 Patent Details

Patent Number	Kind	Lan	Pgs	Draw	Filing	Notes
JP 57163392	Α	JA	6			

Alerting Abstract JP A

Prepn. of micro-power of keratin material comprises freezing a hydrate of keratin material followed by crushing.

The micro-powder has homogeneous physico-chemical properties and size, thus is useful as a material for cosmetics.

In an example, 5 g. waste wool was immersed in 50 g. aq. soln. of 0.1 wt.% sodium lauryl sulphate heated at 40 deg.C. for 60 mins, followed by washing with running water for two mins. The resultant was subjected to centrifugal dehydration at 1,000 rpm. for one min. to obtain wool impregnated with an equal wt. of water. The water-impregnated wool was frozen, and crushed at 30 rpm for 30 mins. The pref. freezing temp. was -196 deg.C., to give particles of 50 microns dia. on average.

Title Terms /Index Terms/Additional Words: KERATIN; MATERIAL; MICRO; POWDER; PREPARATION; FREEZE; HYDRATE; CRUSH; USEFUL; COSMETIC

Class Codes

International Patent Classification

IPC	Class Level	Scope	Position	Status	Version Date
A23J-0003/00	Α	I		R	20060101
A23J-0003/04	Α	I	L	R	20060101
C07K-0014/78	Α	I	F	R	20060101
A23J-0003/00	С	I	L	R	20060101
C07K-0014/435	С	I	F	R	20060101

File Segment: CPI DWPI Class: D21

Manual Codes (CPI/A-N): D08-B

Derwent WPI (Dialog% File 352); (c) 2007 The Thomson Corporation. All rights reserved



(19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭57-163392

(5) Int. Cl.³ C 07 G 7/00 A 23 J 3/00 識別記号

庁内整理番号 6956—4H 6714—4B ❸公開 昭和57年(1982)10月7日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

例ケラチン物質の微細粉末の製造法

②特 願 昭56-48136

②出 願 昭56(1981)3月31日

包発 明 者 内藤幸雄

東京都世田谷区上用賀 4 - 35-

12-303

70発 明 者 根本利之

船橋市行田町8

⑩発 明 者 本間意富

習志野市秋津3-2-9-4

⑪出 願 人 花王石鹼株式会社

東京都中央区日本橋茅場町1丁

目1番地

仰代 理 人 弁理士 有賀三幸 外2名

病 類 書

1. 発明の名称

ケラチン物質の製細粉末の製造法

- 2. 特許請求の範囲
 - ケラテン物質の含水物を凍結し、粉砕する ことを特徴とするケラテン物質の微細粉末の 製造法。
 - 2. 含水量がケラテン物質の 0.3 重量倍以上であり、液結温度が一8 0 で以下である特許請求の範囲第 1 項配載のケラチン物質の数細粉末の製造法。
 - 3. ケラチン物質の含水物が、ケラチン物質を 界面活性剤含有水溶液と接触させて得たもの である特許請求の範囲第1項配載のケラテン 物質の数細粉末の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はケラチン物質の微細粉末の製造法に関する。

歌毛、毛髪、羽毛、爪、角、蹄、鋼等のケラテン物質は、システン残基に由来するシスルフィド結合(・S・S・結合)による強固を構造をもつケラテン最白質を多量に含有するものであり、水に極めて溶け難く、長い間そのほとんどは廃棄されていた。しかし、近年、省資源、受原有効利用の観点から、これらケラチン物質がみなかされ、これを有効に利用しよりとする試みがなされている。

ケラチン物質は、上配の如く水化不高性で、 値めて高分子の物質であるため、そのままで 利用することは困難である。従つて、とれを

特開昭57-163392(2)

耐圧而中にて機律下蒸気で加圧加熱処理する方法、あるいは酸、アルカリ、酵素等で分解する化学処理によつて低分子化している。しかし、軟毛等のケラチン物質をそのまま上配処理に長時間を要し、収率が悪く、しかも変性、変質に伴う悪臭が生じ、とれを除去するのに膨大な設備を必要とする等の欠点があつた。存に、当該悪臭は、飼料、配料として使用する場合には耐えられるが、重金属吸着剤、化粧品原料として使用する場合の大きな陰路となつていた。

そこで、本発明者は斯る欠点を克服せんと 鋭意研究を行つた結果、ケラテン物質の含水 物を凍結し、とれを粉砕すればケラテン物質 の数細粉末が得られること、並びにこの振網

ひるなどの羽毛、爪、角、蹄、鯛等が使用されるが、就中獣毛、毛髪又は羽毛が等に好ましい。

本発明方法を実施するには、まずケラテン 物質を含水物とすることを要する。ケラテン 物質それ自体も水分を含んでいるが、それを 含めた含水量が、ケラテン物質の乾燥重量 (ケラテン物質から水分を除いた重量) 100重量部に対し30重量部以上、好まし くは50~150重量部(ケラテン物質の 0.5~1.5重量倍)になるように調整する。 との水分含量が多すぎると凍細をか発の ので物一な数細粉末が得られない。

ケラチン物質の含水物を得るには、ケラテン

粉末を前配分解処理に付すと、短時間の処理 で臭い、着色のない均一な物性を有する物質 が得られるととを見出し、本発明を発成した。

従つて、本発明は、ケラチン物質の含水物を凍結し、粉砕してケラチン物質の観翻粉末を製造する方法である。

従来、ケラチン物質の粉末を得る方法としては、ケラテン物質を加圧加熱したものを大気中に放出して影化させた優粉砕する方法、あるいは低温下圧縮粉砕する方法が知られているが、このようにして得られたものは、感臭、着色があるとか不均一であつて、本発明のような微細粉末は得られなかつた。

本発明において、ケラテン物質としては、 羊毛、揺毛などの獣毛、毛髪、瘍もしくはあ

物質を水と接触させればよいが、特に界面活性剤を含む水溶液に浸漬するのが時間の短縮及び均一性等においてよい結果を与える。更にまた、水又は界面活性剤を含む水溶液を嗅霧する方法も採用できる。

ことで使用する界面活性剤は、除イオン界面活性剤、降イオン界面活性剤、非イオン界面活性剤、非イオン界面活性剤の何れでもよい。その中の好ましいものとして、炭素数10~20のアルキルエトキシ硫酸塩、炭素数10~16のアルキル基を有するアルキルペンセンスルホン酸塩、平均炭素数11~
18の面類型あるいは分粧型アルキル硫酸塩、平均炭素数10~20のα・オレフインスルホン酸塩、分子内部にオレフイン結合を有す

特開昭57-163392(3)

る炭素数10~22の内部オレフインスルホン酸塩、炭素数10~22のアルカンスルホン酸塩、炭素数10~22のアルカンスルホン酸塩、HLBが8~18の範囲のポリオキシエテレンアルキルアリルエーテル、HLBが8~18のポリオキシエテレン脂肪酸エステル、HLBが8~18のポリオキシエテレン脂肪酸エステル、HLBが8~18のポリオキシエテレンリルビタン脂肪酸エステル、炭素数10~20のアルキルジメテルでダイド、炭素数10~20のアルキルジメテルペダイン、炭素数10~20のモノもしくはプアルキルアンモニウムハライド等が例示され、更に好ましくはアルキルエトキシ硫酸、アルキルペンゼンスルホン酸、アルキルペンゼンスルホン酸、アルキルペンゼンスルホン酸スはアルカン

スルホン酸のアルカリ全属塩が挙げられる。 これら界面活性剤の水溶液中の機度は 0.0 1 ~1 0 重量 5、特に 0.0 5~1 重量 5 が好ま

また、当該含水処理には、界面活性剤の代 りに有機過度、無機パーオギソ酸、過マンガン酸塩等の酸化剤。チオグリコール酸、2 -メルカプトエタノール、重磷酸水素ナトリウム等の避元剤。炭素数1~5の低級アルコール、有機又は無機の酸あるいはアルカリ性物質、尿素等のタンパク質変性剤等を使用することもできる。特にこれらの物質と界面活性剤を併用するのが最も好適である。

ケラテン物質の当該水南液との接触は、 10~69℃、特に20~40℃の温度で行

うのが好ましく、60℃をこえると着色をきたし好ましくない。また処理時間は水分が上記含水率になるような時間が選択されるが、通常1~120分間が好ましい。界面活性剤を含む水溶液で処理した場合には、水洗して界面活性剤を除去してもよい。

とのように処理されたケラテン物質は严選、 速心分離等によつて分離される。 尚 厳密を含 水事が要求される場合には、 恒温室に入れて 調整してもよい。

斯くして含水量を調整したケラチン物質の含水物は凍結処理に付される。凍結は冷薬、 例えば液体天然ガス、液体療素、液体窒素、 液体空気、液体水素、液体へリウム、液体ア ルゴン毎中に浸漬する公知の凍結方法によつ て行われる。凍結温度は広い範囲で変え得る
が、均一な粒径及び物性の微觀粉末を得るためには、ケラチン物質に結合した水が凍結す
る温度、すなわちー80℃以下、特に一160
で以下の温度が好きしい。尚当酸温度より高い温度で凍結させた場合には、均一に粉砕されず不均一でどうしても祖大粒子が混入され、
好ましくない。

粉砕は、ケラテン物質の痕態物に圧離、引張り、剪断、曲げ、ねじり等の外力を単数又は複合して加えることによつて行われるが、 飲中圧縮力を加える方法、殊に比較的徐々に 圧縮する方法(摩擦法)あるいは情華的に加 える方法(衝撃法)が好ましい。

圧縮選の粉砕法としては、狙み砕く原題の

。詩開昭57-163392(4)

ケラチン物質の粉砕粒度は、その用途によって適宜調節されるが、上配の如き化学処理 に付す場合には、粒径100m以下、特に

50 9 中に 60 分間浸漬し、次いで、これを 流水で 2 分間水洗した。水洗砂、1,000 rpm の回転数で 1 分間速心脱水をかこない、含浸 水分量が廃羊毛重量と等しい含水羊毛を得た。 この含水羊毛を第1 要に示す温度条件で凍結 させ、循指機(石川工業株式会社)を用い、 30 rpm で 30 分間粉砕した。

この結果を第1表に示す。

第 1 表

温度条件	粉砕の可否	粉碎粒子
-196C	al	均一(平均50年)
-7 8 C	pj	5 無以上のもの若干あり
-20 C	न	5 100以上のものあり
宴 蓬	不可	

50 8以下にするのが好ましい。

収上の如くして本発明で得られるケラテン 物質の数細粉末は物性、粒度共極めて均一で あるので、そのまま化粧品原料として使用す ることができる。また、この機細粉末は上配 化学処理に付すと容易に分解して低分子化さ れると共化、その処理中に悪臭、着色を生じ ないので、この化学処理物は重金属吸着剤、 化粧品原料等のファインケミカルの分野に広 く有利に使用できる。

次に実施例を挙げて説明するが、本発明は これら実施例に限定されるものではない。 実施例 1.

爽施例 2.

人毛10gを、 0.1 重量 5 ソデイウムラウリルサルフェート 水溶散100g中に 6 0 分間浸漬し、 次いで、 洗水で水洗した。 水洗後、含浸水分量の異なる含水人毛を製造し、 これを散体器素で複雑させ(一196 ℃)、 実施例1 と同じ方法で粉砕した。 この結果を第2 表に示す。

與 2 聚

含浸水分量	粉砕の可否	粉杂粒子
1 0	不可	
5 0	म	均一
1 0 0	न्	,
2 0 0	न	不均一、10㎜以上のものあり

特開館57-163392(5)

* 含浸水分量は、乾燥毛髪重量(水分を除い た重量)100重量部に対する付着水及び 含有水の重量部で示した。

美施 例 3.

(川 羊毛脱色処理物(以下「化炭ノイル」と称する)10 Fを、20℃の0.1重量ランデイウムポリオキシエテレン(2.5 モル)ラウリルサルフェート水溶液100 F中に60分間浸渍し、水洗した。水洗後、3000 rpm ①回転数で速心脱水を全こない、含浸水分量が化炭ノイル重量と等しい含水化炭ノイルを得た。との含水化炭ノイルを液体鑑賞(-196℃)で凍結し、循指機を用いて130 rpmで20分間粉砕して平均粒径70 gの均一粉砕物(本発明品)を得た。

の色及び臭を比較した結果は第3票のとおり である。尚評価は次の方法によつた。

粉砕物の色相。側色色蓋コンピューター「ND-101DC型」(日本電色工業株式会社製)によつて黄色度(b値)を測定して示した。未処理化炭ノイルのb値は10.5であり、b値が大きい程黄色味を呈することを意味する。

加水分解物の臭、色:官能的に良好のものは (O)、 劣るものは (X) で示した。

以下介白

- (章) 上配含水化炭ノイルを4年/cm²、150℃
 の条件下で7分間加熱圧離処理した後一挙に
 大気中に放出して膨化させた。次いでとれを
 30℃、1mmHfの条件下で1日被圧乾燥し、
 更に、コーヒーミル(他本理化工業株式会社
 数)を用いて粉砕して平均粒径60点の粉砕物(比較品)を得た。
- (II) 本発明品及び比較品のそれぞれ109(乾 操重量)を65%リン酸水溶散509中に加 た、80℃で4時間加水分解を行つた。反応 物に水2009を加え、更に水酸化カルシウ ム粉末で中和し、リン酸カルシウムをが去し、 炉液を凍縮乾燥して、それぞれの加水分解物 (オリゴケラチン)を得た。
 - (v) 本発明品、比較品及びこれらの加水分勝物

第 3 表

被検物	1	加水分解物					
	粉砕物の 色相 (b値)	89	末	1.5水磨液			
		色	典	E	奥		
本発明品	1 1.0	0	0	0	0		
比較品	1 6.1	×	×	×	×		

奥施例4.

羽毛10月を、40℃の0.15ツデイウム ドデシルベンゼンスルホネート100月中に 30分間浸漬し、水洗した。次いで、適心脱 水により含浸水分量が羽毛重量と等しい含水 羽毛を得た。更に、これを液体選業(一196 で)中で凍結させ、スタンプミル(昔田製作 所株式会社製)で打撃処理(10年の硬鋼作 を15mの高さから40回/分の割合で落下させる)を20分間おこない50μの平均位 径の粉砕粒子を得た。

以上